BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

#2



Bescheinigung

Die BEHRINGWERKE AKTIENGESELLSCHAFT in 3550 Marburg hat eine Patentanmeldung unter der Bezeichnung

"Stabilisierte Faktor VIII-Präparationen"

am 9. April 1991 beim Deutschen Patentamt eingereicht.

Das angeheftete Stück ist eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlage dieser Patentanmeldung.

Die angeheftete Zusammenfassung, die der Anmeldung beizufügen, aber kein Bestandteil der Anmeldung ist, stimmt mit dem am 9. April 1991 eingereichten Original überein.

Die Anmeldung hat im Deutschen Patentamt vorläufig die Symbole A 61 K 37/02 und C 07 K 15/06 der Internationalen Patentklassifikation erhalten.

München, den 20. Januar 1992

Der Präsident des Deutschen Patentamts

Im Auftrag

Röske

Aktenzeic P 41 11 393.4

alger-tass

BEHRINGWERKE AKTIENGESELLSCHAFT

91/B 008 - Ma 888 Dr. Ha/Sd

Stabilisierte Faktor VIII-Präparationen

Die Erfindung betrifft stabilisierte Lösungen mit F VIII-Koagulationsaktivität, ein Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung.

Der Gerinnungsfaktor VIII:C (F VIII:C) ist ein Plasmaprotein und wesentlich für den Ablauf des intrinsischen

Wegs der Blutgerinnung. Ein Mangel an oder Defekt des
Blutgerinnungsfaktors VIII:C führt zu einer lebensgefährdenden Störung der Blutgerinnung, der Haemophilie A.
Zur Therapie der Haemophilie A werden Konzentrate des
F VIII:C aus Humanplasma oder gentechnisch hergestellter

F VIII:C eingesetzt.

Diese F VIII-Präparate unterscheiden sich bezüglich ihrer Reinheit, d.h. dem Vorhandensein von nicht gerinnungsaktiven Proteinen neben dem Wirkstoff F VIII:C. Als ein "Very High Purity"-F VIII (VHP-F VIII:C) wird ein F VIII bezeichnet, der mehr als 1000 U/mg vor einer Stabilisierung mit Albumin aufweist (WHO, Expert Committee on Biological Standardization).

Solche VHP-F VIII:C haben potentielle Vorteile bei der Behandlung der Haemophilie. Diese sind die Virusfreiheit und ein sehr geringer Gehalt an Fremdprotein, wodurch nach Gabe dieser Konzentrate das Immunsystem der Patienten weniger stark belastet würde. Der an sich mögliche Vorteil, durch Gabe einer F VIII-Präparation mit hoher

spezifischer Aktivität das Immunsystem eines haemophilen Patienten weniger stark zu belasten, wird jedoch dadurch zunichte gemacht, daß man zur Stabilisierung des VHP-F VIII hohe Albumin-Konzentrationen dem hochgereinigten Präparat zusetzt. Durch diesen Zusatz an Albumin erreichen die hochgereinigten F VIII-Konzentrate in ihrer Endformulierung spezifische Aktivitäten von nur 3 - 10 U/mg.

Wenngleich der Zusatz von Albumin in Bezug auf die Virussicherheit nur eine geringe Gefahr birgt, so ist jedoch zu bedenken, daß bei der durchschnittlichen Reinheit des Albumin von 95 % wiederum unerwünschte Begleitproteine dem Patienten appliziert werden, die sein Immunsystem belasten können.

Es sind "High Purity" F VIII-Präparate bekannt, die auf einen Zusatz von Albumin zur Stabilisierung des F VIII verzichten (Schwinn, Smith & Wolter, Drug Res. 39 (1989), 1302). Diese Präparate erreichen spezifische Aktivitäten von ca. 100 U/mg Protein. Bezogen auf eine maximal erreichbare F VIII-Aktivität von ca. 5000 U/mg bedeutet das, daß nur ca. 2 % des Proteingehaltes dieser Präparationen aus F VIII:C Protein bestehen. Eine Stabilisierung dieser 2 % F VIII:C durch die 98 % Begleitproteine ist hier anzunehmen, da ein großer Teil dieser Begleitproteine dem von Willebrand-Faktor (vWF) zuzurechnen sind. Bekanntermaßen hat der von Willebrand-Faktor eine stabilisierende Wirkung auf den F VIII:C.

Anders bei Very High Purity Präparaten mit spezifischen Aktivitäten, die vor Albuminstabilisierung gewöhnlich mehr als 25fach höher als bei High Purity Präparaten liegen, und deren Gehalt an vWF sehr gering ist. Dieser geringe Anteil an vWF kann nicht mehr für eine ausreichende F VIII-Stabilisierung sorgen, so daß die F VIII-

30

35

20

25

Aktivität in nicht mit Albumin stabilisierten Lösungen rasch abnimmt.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, ein Verfahren zur Verfügung zu stellen, das die Herstellung einer hochkonzentrierten, physiologisch verträglichen Lösung eines VHP-F VIII:C-Präparates erlaubt, welche keinen Zusatz von Proteinen zur Stabilisierung benötigt.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß zu einer VHP-F VIII:C-Präparation eine Aminosäure oder eines ihrer Salze, Derivate oder Homologe zugegeben wird. Es können L- und/oder D-Aminosäuren zugesetzt werden. Besonders geeignet sind Arginin, Lysin, Ornithin, Guanidinoessigsäure oder andere, deren gemeinsames Merkmal eine basische Gruppierung in Form einer Amino- und/oder Guanidinogruppe ist.

Gegenstand der Erfindung ist deshalb eine Lösung mit

20 Faktor VIII:C-Aktivität enthaltend eine Aminosäure oder
eines ihrer Salze oder Derivate und gegebenenfalls ein
Detergenz oder ein organisches Polymer.

Bevorzugte Ausführungsformen sind:

5

eine Lösung, dadurch gekennzeichnet, daß die Aminosäure eine natürliche Aminosäure ist; eine Lösung, dadurch gekennzeichnet, daß die Aminosäure eine basische Aminosäure ist; eine Lösung, dadurch gekennzeichnet, daß sie Arginin und Glycin enthält; eine Lösung, dadurch gekennzeichnet, daß die Konzentration der Aminosäure 0.001 bis 1 mol/l ist; eine Lösung, dadurch gekennzeichnet, daß sie zusätzlich ein organisches Polymer oder ein nicht-ionisches

Detergenz enthält;

5

25

30

35

eine Lösung, dadurch gekennzeichnet, daß die F VIII:C-Aktivität von humanem Faktor VIII in seiner im Plasma vorkommenden Form oder einem gentechnisch hergestellten Faktor VIII:C oder einem Derivat von diesen herrührt; und eine Lösung, dadurch gekennzeichnet, daß die spezifische F VIII:C-Aktivität mindestens 1000 IU/mg beträgt.

Eine bessere Stabilisierung wird erreicht durch Kombination von Aminosäuren oder ihrer Derivate oder mit
einem nicht-ionischen Detergenz wie Repolysorbate 20 oder Repolysorbate 80 oder einem organischen Polymer wie Polyethylenglykol 1500.

Als besonders geeignet zur Herstellung einer stabilen,
albumin-freien VHP-F VIII:C-Lösung hat sich eine Kombination der Aminosäuren Arginin und Glycin, bevorzugt
0.01 bis 1 mol/l mit dem nicht-ionischen Detergenz

Rueen 80, bevorzugt 0.001 bis 0.5 % (v/v) und einem
Neutralzucker wie Saccharose, bevorzugt 0.1 bis 10 %
gezeigt.

Der pH-Wert einer solchen Lösung wird mittels einer organischen Säure, bevorzugt 10 %ige Essigsäure, zwischen pH 5.5 und 8.5, bevorzugt zwischen pH 6.5 und 7.5 eingestellt.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Arzneimittel enthaltend eine solche Lösung. Dieses Arzneimittel kann außer einer solchen Lösung übliche, pharmazeutisch verträgliche, stabilisierende und/oder puffernde Substanzen enthalten, besonders ein Kohlenhydrat.

Gegenstand der Erfindung ist ebenfalls ein Verfahren zur Herstellung einer solchen Lösung, wobei einer Lösung mit Faktor VIII:C-Aktivität eine Aminosäure oder eines ihrer Salze oder Derivate und gegebenenfalls ein organisches Polymer oder ein Detergenz zugesetzt wird.

Die vorteilhafte Wirkung des erfindungsgemäßen Verfahrens kann beispielsweise für eine über Chromatographie 5 an monoklonalen Anti-F VIII: C-Antikörpern gereinigte F VIII:C-Präparation gezeigt werden, wobei der F VIII:C sowohl aus Plasma gewonnen als auch gentechnisch z.B. in CHO (Chinese Hamster Ovary)-Zellen hergestellt sein kann. Dabei wird das Eluat der monoklonalen Antikörper-10 säule beispielsweise zu gleichen Teilen mit einer Lösung der obengenannten Substanzen versetzt und anschließend gegen diese Lösung dialysiert. Die so erhaltene stabilisierte F VIII: C-Präparation läßt sich unter geringen methoden-bedingten Verlusten sterilfiltrieren und 15 abfüllen. Ein Lyophlisat dieser so erhaltenen Präparation zeigt nach Lösen unverändert hohe F VIII: C-Aktivitäten.

Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren kann eine VHP-F
VIII:C-Präparation hergestellt werden, deren spezifische
Volumenaktivität mindestens 200 IU/ml beträgt, bei einer
spezifischen Aktivität von größer als 2000 IU/mg. Diese
Konzentration gewährleistet eine problemlose Handhabung
durch geringe zu applizierende Volumen.

Eine solche Präparation bedarf keiner weiteren Stabilisierung durch Proteine, wodurch die Gefahr von Virus-kontaminationen vermieden wird. Zugleich wird durch die Verringerung der hohen Proteinfracht, die durch die Zugabe des für die Arzneiwirkung unnötigen Albumins und der darin enthaltenden unerwünschten Verunreinigungen das Immunsystem des Patienten wesentlich entlastet.

Da physiologisch verträgliche Substanzen zur Stabilisierung zugesetzt werden, treten bei der Applikation der erfindungsgemäßen Lösung keine Unverträglichkeitsreaktionen auf.

Beispiel 1:

Es wurden zwei VHP- VIII: C-Präparationen hergestellt, sowohl mittels Affinitätschromatographie an monoklonalen Anti-vWF-Ig (nach Fulcher & Zimmermann PNAS (1982), 79, 1649) und Dissoziation des vWF/F VIII: C-Komplex durch Lösung mit einer CaCl, -Konzentration von 300 mM in 0.1 M Acetat, 0.1 M Lysin, pH 6.8 (Eluat I) als auch mittels Chromatographie an monoklonalen Anti-F VIII: C-Ig und Elution des F VIII:C durch 50 % Ethylenglykol in 0.1 M Acetat, 0.1 M Lysin, pH 6.8 (Eluat II). Im Eluat I wurde eine spezifische F VIII: C-Aktivität von 2500 IU/mg und 419 IU/ml und im Eluat II von 3280 IU/mg und 454 IU/ml bestimmt. Beide Eluate wurden jeweils geteilt. Ein Teil wurde je im Volumenverhältnis 1:1 mit einer 1 %igen Human-Albumin-Lösung in 0.75 % Saccharose, 3 % Glycin und 0.1 Mol/l NaCl versetzt (Eluat I_{HSA} , Eluat II_{HSA}). Die jeweils andere Hälfte wurde ebenfalls 1:1 mit dem Stabilisierungspuffer (0.75 % Saccharoase, 3 % Glycin, 3 % Arginin, 0.05 % Rayeen 80, ph 6.8) versetzt (Eluat Ic, Eluat IIc). Die Albumin enthaltenden Proben wurden gegen 0.75 % Saccharose, 3 % Glycin, 0.1 Mol/l NaCl, pH 6.8 dialysiert, die anderen gegen Stabilisierungspuffer. Die Dialyse fand bei 4°C für 16 Stunden und 1000-fachem Volumenwechsel statt. Die F VIII: C-Aktivitäten wurden vor und nach der Dialyse gemessen. Aufgeführt ist in Tabelle 1 die F VIII: C-Aktivität in % bezogen auf die Gesamt-F VIII: C-Aktivität der jeweiligen Probe vor Dialyse.

10

15

20

Tabelle 1

Eluat I_{HSA} - Eluat I_S - Eluat II_{HSA} - Eluat II_S - 92 - 94 - 94 - 93

Die Ergebnisse zeigen, daß eine Stabilisierung der VHP-F VIII:C-Eluate mittels der erfindungsgemäßen Stabilisierungslösung unabhängig von der Präparationsmethode und im gleichen Maße wie durch Albumin-Zusatz erreicht wird.

Beispiel 2:

5

Es wurde ein F VIII: C-Eluat nach Immunaffinitätschromatographie an monoklonalen Anti-F VIII: C-Antikörpern
mit einer spezifischen F VIII: C-Aktivität von 3860 IU/mg
Protein und 462 IU/ml gewonnen. Diese wurde im Volumenverhältnis 1: 1 mit verschiedenen Stabilisierungslösungen versetzt und gegen die jeweilige Stabilisierungslösung, wie im Beispiel 1 beschrieben, dialysiert.
In allen Lösungen wurde ggfs. mit 10 % Essigsäure ein
pH-Wert von 6.8 eingestellt.

Folgende Stabilisierungslösungen wurden eingesetzt:

- I. 0.75 % Saccharose, 0.4 M Glycin, 0.15 M Natriumchlorid
- II. 0.01 M Natriumcitrat, 0.08 M Glycin, 0.016 M

 Lysin, 0.0025 M Calciumchlorid, 0.4 M Natrium
 chlorid
 - III. 1 % Saccharose, 0.14 M Arginin, 0.1 M
 Natriumchlorid

30

1 % Saccharose, 0.4 M Glycin, 0.14 M Arginin, IV. 0.1 M Natriumchlorid, 0.05 % Tween 80

Die F VIII: C-Aktivität wurde vor und nach der Dialyse bestimmt. Aufgetragen in % wurde in Tabelle 2 die F 5 VIII: C-Aktivität nach Dialyse bezogen auf die jeweilige Aktivität vor Dialyse.

Tabelle 2 10

II Ansatz I F VIII: C-Akti-

IV

III

vität nach 16 39,3 % 35.1 % 82.4 % 15 Stunden Dialyse

Die unter I und II eingesetzten Lösungen können zur Stabilisierung von Albumin-freien HP-F VIII-Präparaten 20 mit spezifischen F VIII: C-Aktivitäten von 100 - 200 IU/mg unter Verzicht auf Albumin-Zusatz eingesetzt werden. Zur Stabilisierung von VHP-F VIII-Präparationen mit spezifischen F VIII: C-Aktivitäten größer als 1000 IU/mg sind die Lösungen III und IV geeignet. 25

Patentansprüche:

- 1. Eine Lösung mit Faktor VIII:C-Aktivität enthaltend eine Aminosäure oder eines ihrer Salze
 oder Derivate und gegebenenfalls ein Detergenz
 oder ein organisches Polymer.
- 2. Lösung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Aminosäure eine natürliche Aminosäure ist.
 - Lösung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Aminosäure eine basische Aminosäure ist.
- 15 4. Lösung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie Arginin und Glycin enthält.
- 5. Lösung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Konzentration der Aminosäure 0.001 bis 1 mol/l ist.
 - Lösung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie ein organisches Polymer oder ein nichtionisches Detergenz enthält.
- 7. Lösung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die F VIII:C-Aktivität von humanem Faktor VIII in seiner im Plasma vorkommenden Form oder einem gentechnisch hergestellten Faktor VIII:C oder einem Derivat von diesen herrührt.
 - 8. Lösung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die spezifische F VIII: C-Aktivität mindestens 1000 IU/mg beträgt.

35

- 9. Arzneimittel enthaltend eine Lösung nach Anspruch 1.
- 10. Arzneimittel nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß es übliche, pharmazeutisch verträgliche, stabilisierende und/oder puffernde
 Substanzen enthält.
- 11. Arzneimittel nach Anspruch 10, dadurch gekenn-20 zeichnet, daß es ein Kohlenhydrat enthält.
- Verfahren zur Herstellung einer Lösung nach
 Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß einer
 Lösung mit Faktor VIII:C-Aktivität eine Aminosäure oder eines ihrer Salze oder Derivate und
 gegebenenfalls ein organisches Polymer oder ein
 Detergenz zugesetzt wird.

BEHRINGWERKE AKTIENGESELLSCHAFT

91/B 008 - Ma 888 Dr. Ha/Sd

Zusammenfassung

Stabilisierte Faktor VIII-Präparationen

Die Erfindung betrifft stabilisierte Lösungen mit F VIII-Koagulationsaktivität, ein Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung.